

Validación de redes genéticas

LENGUAJE: R

Autor: Óscar Gómez González

Tutor:

Francisco A. Gómez Vela

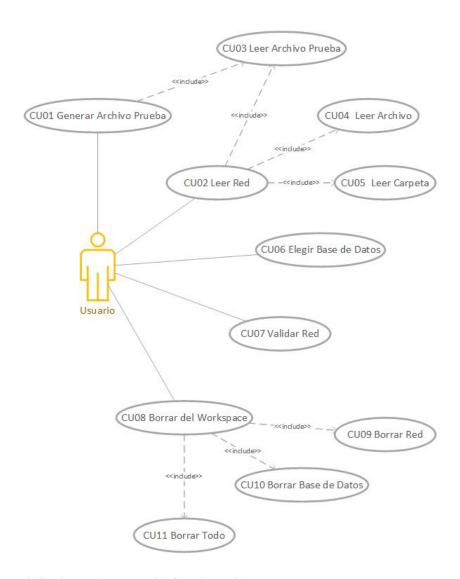
${\bf \acute{I}ndice}$

1.	Introducción.	3
	REQUERIMIENTOS. 2.1. DIAGRAMA DE CASOS DE USO	
3.	Manual de usuario.	4

1. Introducción.

2. REQUERIMIENTOS.

2.1. DIAGRAMA DE CASOS DE USO.



2.2. RESTRICCIONES FUNCIONALES.

Se aplican las siguientes restricciones:

- Borrado de información: Para no provocar que usuarios con poca experiencia borren todos los datos, como, por ejemplo, que se borren todas las bases de datos. El borrado de redes y de bases de datos es exclusivamente de la parte del Workspace de la librería, los datos que se cargan.
- Modificación de información: No se permitirá modificar las bases de datos o las redes. Si un usuario desea cambiar estos valores tendrá que navegar hasta los mismos y modificarlos con otra herramienta.
- Asignación de puntos a equipos: Los puntos se asignarán automáticamente al registrar partidos donde participen. No se podrán modificar directamente.
- No se contempla la creación de bases de datos. Estos obtendrán sus bases de datos predeterminadas, si algún usuario quiere tener nuevas bases de datos deberá colocarlas el mismo.

3. Manual de usuario.

Tras abrir la librería y acceder al menú principal por primera vez, nos encontraremos con lo siguiente:

Si escogemos la opcion "1" podemos crear redes de genes, de prueba. Podremos meter elemento a elemento en una tabla que se crea por defecto con tres columnas, GenA, GenB y peso. Para finalizar metemos ext. El sistema se dara cuenta si dejamos un gen solo o ponemos dos genes sin peso. Despues de generarlo lo lee y nos devuelve al menu principal con la nueva red:

```
la opcion: 1
           Introduzca los genes y pesos para la red de prueba
                         (ext para parar)
       genB
Indica
Indica
              gen2
Indica
Indica
      peso
Indica genA
   "La nueva red se llama prueba4.txt"
                     *** MENU PRINCIPAL ***
                      1) generar datos de prueba
                         lectura de red
                      3) seleccionar BD
                         validacion de red genetica
                         borrar red actual
                         borrar BD (deseleccionar)
                         borrar todo
                                                                    ¢"
                         salir
                                                                    e "
                                                                    e "
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "2.ºntraremos en el submenu de lectura. Este menu trata sobre como leeremos la red de genes. Tenemos tres modos, una red de prueba, un fichero solo o una carpeta con varios archivos de redes, el sistema se encarga de compactar los archivos para crear una sola red. Al finalizar nos devuelve al menu principal con la nueva red:

Si escogemos la opcion "1" podemos leer redes de genes, de prueba:

```
Indica la opcion : 1
[1]
   n'e
[1]
[1]
   11 4
             Introduzca el nombre del archivo completo
[1]
                                                        6.11
                     (ext para parar)
[1]
                                                        ø n
[1]
   "prueba1.txt" "prueba2.txt" "prueba3.txt" "prueba4.txt"
[1]
[1]
   [1]
Indica el archivo : prueba4.txt
   *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
                  1) generar datos de prueba
[1]
                 2) lectura de red
                                                        e II
[1]
                                                        * 11
[1]
                 3) seleccionar BD
[1]
                 4) validacion de red genetica
                  5) borrar red actual
                 6) borrar BD (deseleccionar)
                 7) borrar todo
[1]
                  8) salir
[1]
[1]
[1]
[1]
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "2" podemos leer redes de genes, en un solo archivo:

```
Indica la opcion : 2
   "**********************************
   m<sub>®</sub>
[1]
   пŵ
[1]
   m de
[1]
             Introduzca el nombre del archivo completo
                                                        g II
[1]
                     (ext para parar)
                                                        g II
[1]
   "archivo1.txt" "archivo2.txt" "archivo3.txt" "archivo4.txt"
[1]
                                                        ф<sup>П</sup>
[1]
   m ge
[1]
   Indica el archivo : archivol.txt
[1]
                 *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
   III de
                  1) generar datos de prueba
[1]
   11 1
                  2) lectura de red
[1]
[1]
                  3) seleccionar BD
                  4) validacion de red genetica
                  5) borrar red actual
                  6) borrar BD (deseleccionar)
                                                        ф II
                  7) borrar todo
                                                        w m
                  8) salir
                                                         e II
                                                        e 11
   Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "3" podemos leer la combinacion de varias redes de genes, contenidos en una misma carpeta:

Si escogemos la opcion "4" salimos del submenu de lectura y volvemos al menu principal:

Si escogemos la opcion "3.el sistema nos muestra la lista de archivos que pertenencen a nuestras bases de datos. Tendremos que escojer alguna de ellas para que el sistema apunte a esta y nos devuelvan al menu principal:

```
Indica la opcion : 3
                         Lista Bases de Datos
[1]
    "prueba1.txt" "prueba2.txt" "prueba3.txt"
                                                                       ф.II
           *** Eliga la Bases de Datos con el nombre completo
                          (ext para parar)
       la BD : pruebal.txt
                      *** MENU PRINCIPAL
                          generar datos de prueba
                                                                      ф<sup>п</sup>
                          lectura de red
                       3) seleccionar BD
                          validacion de red genetica
                          borrar red actual
                          borrar BD (deseleccionar)
                          borrar todo
                          salir
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "4. el sistema compara la base de datos y la red de genes seleccionados. Muestra los porcentajes de parecido fila a fila y al terminar muestra los datos totales:

```
Indica la opcion : 4
           **********
  "El porcentaje total acumulado hasta la fila 1 es de 200%"
  "La media de hasta esta fila es de 100%"
  "El porcentaje total acumulado hasta la fila 2 es de 400%"
  "La media de hasta esta fila es de 100%"
  "El porcentaje total acumulado entre las 4 combinaciones es de 400%"
  "La media de porcentaje es de 100%"
  *** MENU PRINCIPAL ***

    generar datos de prueba
    lectura de red

              3) seleccionar BD
              4) validacion de red genetica
              5) borrar red actual
6) borrar BD (deseleccionar)
7) borrar todo
              8) salir
  Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "5" podemos deseleccionar la red de genes a la que apunta el sistema:

```
Indica la opcion : 5
    11 g
    11.00
                                                                                 e 11
    110
                              Se ha borrado la red.
                         *** MENU PRINCIPAL ***
                                                                                 g II
                         1) generar datos de prueba
                                                                                 ф II
                              lectura de red
                         2)
                         3) seleccionar BD
                                                                                 ф II
                                                                                 ф II
                         4) validacion de red genetica
                        5) borrar red actual
6) borrar BD (deseleccionar)
7) borrar todo
                         8) salir
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "6" podemos deseleccionar la base de datos a la que apunta el sistema:

```
Indica la opcion : 6
     ***********************************
[1]
[1]
                                                  r II
  11 1
             Introduzca el nombre de la BD.
  [1]
   [1]
               *** MENU PRINCIPAL ***
[1]
  пŵ

    generar datos de prueba
    lectura de red

                                                  e II
[1]
[1]
                                                  ф п
[1]
                3) seleccionar BD
                                                  ф II
[1]
                4) validacion de red genetica
                                                  ø n
                5) borrar red actual
[1]
1
                                                  e ii
                6) borrar BD (deseleccionar)
                                                  *"
                7) borrar todo
                                                  ф III
                8) salir
                                                  ф III
                                                  * 11
                                                  r II
     ********************
Indica la opcion :
```

Si escogemos la opcion "7" borraremos todas las variables del workspace de la libreria:

Si escogemos la opcion "8" se despide el sistema y salimos de el: